#### (12)特許協力条約に基づいて公開された国際出願

#### (19) 世界知的所有権機関 国際事務局



# . | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1882 | 1883 | 1884 | 1884 | 1884 | 1884 | 1884 | 1884 | 1884 | 1884 | 1884 | 1

(43) 国際公開日 2004 年7 月8 日 (08.07.2004)

**PCT** 

### (10) 国際公開番号 WO 2004/056894 A1

(51) 国際特許分類7:

2/44, G01N 33/545, A61K 49/00, 49/04

C08F 290/02,

(21) 国際出願番号:

PCT/JP2003/016325

(22) 国際出願日:

2003年12月19日(19.12.2003)

(25) 国際出願の言語:

日本語

(26) 国際公開の言語:

日本語

(30) 優先権データ: 特願 2002-368080

2002年12月19日(19.12.2002) J

- (71) 出願人(米国を除く全ての指定国について): ナノキャリア株式会社 (NANOCARRIER CO., LTD.) [JP/JP]; 〒277-0882 千葉県 柏市 柏の葉5丁目4番地6 Chiba (JP).
- (72) 発明者; および
- (75) 発明者/出願人 (米国についてのみ): 柴田 直哉 (SHI-BATA,Naoya) [JP/JP]; 〒271-0051 千葉県 松戸市 馬橋 1 4 0 5 1 イーストコート 2 0 2 Chiba (JP). 長崎幸夫 (NAGASAKI,Yukio) [JP/JP]; 〒302-0128 茨城県守谷市 けやき台 3 5 1 7 Ibaraki (JP). 片岡 一則 (KATAOKA,Kazunori) [JP/JP]; 〒165-0031 東京都 中野区上鷺宮 5 1 7 2 2 Tokyo (JP).

- (74) 代理人: 小田島 平吉, 外(ODA,JIMA,Heikichi et al.); 〒107-0052 東京都港区 赤坂 1 丁目 9 番 1 5 号 日本 自転車会館 小田島特許事務所 Tokyo (JP).
- (81) 指定国(国内): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BW, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, EG, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NI, NO, NZ, OM, PG, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SY, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) 指定国 (広域): ARIPO 特許 (BW, GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), ユーラシア特許 (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), ヨーロッパ特許 (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI 特許 (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

#### 添付公開書類:

一 国際調査報告書

2文字コード及び他の略語については、定期発行される 各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語 のガイダンスノート」を参照。

(54) Title: LATEX POLYMER PARTICLES CONTAINING FLUORESCENT SUBSTANCE OR CONTRAST MEDIUM AND PROCESS FOR PRODUCING THE SAME

- (54) 発明の名称: 蛍光体または造影剤を含有するラテックスポリマー粒子およびそれらの製造方法
- (57) Abstract: It is intended to provide a method of effectively incorporating an inorganic fluorescent substance or an inorganic contrast medium into latex polymer particles to be used in a diagnostic test or the like and fluorescent substance-containing latex polymer particles thus produced which show reduced non-specific adsorption of protein, etc. Latex polymer particles are produced by subjecting a latex-forming monomer, a macromer containing at least a hydrophilic polymer segment and a fluorescent substance or an inorganic contrast medium, which simultaneously coexist together in an aqueous medium, to polymerization.
- (57)要約:診断試験等で用いるラテックスポリマー粒子への無機蛍光体または無機造影剤の効果的な取り込法およびそうして製造されるタンパク質等の非特異的吸着の低滅した蛍光体含有ラテックスポリマー粒子の提供。ラテックス形成性モノマー、少なくとも親水性ポリマーセグメントを含むマクロマーおよび蛍光体または無機造影剤を水性媒体中に同時に共存させて重合反応を実施し、ラテックスポリマー粒子を製造する。



# 明 細 書

蛍光体または造影剤を含有するラテックスポリマー粒子 およびそれらの製造方法

### 5 技術分野

本発明は、特に、生体成分の検出、診断の技術分野で用いることのできる無機蛍光体または無機造影剤含有ラテックスポリマー粒子およびそれらの粒子の製造方法に関する。なお、本明細書では、「ラテックスポリマー粒子」とは、水性媒体中でラテックスを形成しうるポリマー粒子を意味する。

### 背景技術

10

従来の生体成分の検出、診断等に用いられてきた無機金属含有ラテックスポリマー粒子として、疎水性のビニル芳香族モノマー(また、場合によりコモノマーを含んでもよい)および磁性粒子を分散させた 15 有機層と乳化剤を含む水性溶液との乳化重合により製造されるものが挙げられる。そして、該ラテックス粒子中へ磁性粒子を効率よく封入するのに、水不溶性の有機化合物を共存させて乳化重合を行っている(例えば、特許文献1参照。)。

また、特許文献 1 に記載された方法において合成される「磁性粒子 20 は、磁性体がポリマーによりコーティングされている形状で、核となる磁性体の粒子径の違いにより、大きさの異なる磁性粒子となる。このため、磁性粒子の大きさを均一に制御する方法は難しく、磁性体の粒子径が 0.1~1.0 μ m の範囲内での大きさの制御は特に困難で

ある。また、合成操作が非常に繁雑である。」として、ポリスチレンまたはスチレンーブタジエン共重合体であるラテックスポリマー粒子を予め有機溶媒および加熱を用いて膨潤させておき、磁性体または蛍光性物質を初めとする標識性物質を加えて混合撹拌することにより、ラテックスポリマー粒子の表層近傍に蛍光性物質等を包埋させる方法が提供されている(例えば、特許文献 2)。

5

10

15

20

特許文献1に記載された乳化重合の際に、磁性体粒子をラテックス ポリマー粒子中に封入する方法に随伴する短所が存在するためか、ラ テックスポリマー粒子への磁性体または蛍光体の封入または包埋は、 殆どが膨潤させたポリマー粒子を蛍光体等(必要により、キレート化 合物とする。)の水性溶液と接触させて蛍光体等をポリマー粒子内へ 混入または取り込ませる方法が採用されている(例えば、特許文献3、 特許文献4参照。)。なお、特許文献3には、ラテックスポリマー粒 子の水溶液中での安定性を高め、生理学的に反応性の種を共有結合ま たは吸収によって該ポリマー粒子に固定するために、スチレン等の疎 水性モノマーと、その他に、アクリルアミド等の非イオン性水溶性モ ノマーおよびアクリル酸等の陰イオン性モノマーを用いて得られた ラテックスポリマー粒子が記載されている。また、特許文献 4 では、 水媒体中での安定性に優れるだけでなく、タンパク質等の機能性物質 を化学結合により安定に固定することが可能で、かつタンパク質等の 非特異的吸着が起こりにくい反応性マイクロスフェアーを提供する 目的で、片末端に重合可能なエチレン性基を有し、もう一つの片末端 に活性エステル基を有するポリ (オキシアルキレン) セグメントから

なるマクロマーがスチレンモノマー等のコモノマーとして用いられている。

なお、上記および下記において引用する文献は、次のとおりである。

# 【特許文献1】

5 特開昭 5 6 - 1 6 4 5 0 3 号公報(特に、第1頁右下欄 2 - 1 4 行 参照。)

### 【特許文献2】

特開平10-55911号公報(特に、第2頁右欄33-44行、 第5頁左欄34-45行参照。)

# 10 【特許文献 3】

特開昭61-218945号公報(特に、第4頁左下欄4-16行、 第3頁右上欄2-15行参照。)

# 【特許文献4】

特開平8-133990号公報(特に、第2頁左欄[請求項1]、 15 同右欄18-28行参照。)

### 発明の開示

特許文献2では、上述のとおり、ラテックスポリマー粒子の表層近傍に蛍光物質等が包埋されるが、その包埋を2官能性モノマー等の重合と同時に行い、高分子材料(ラテックスポリマー粒子)の表層にオ20 リゴマー程度の分子量の大きくない重合体を付着させている。すなわち、このことは、特許文献2に記載の包埋方法のみでは、包埋された蛍光物質等が洗浄等によりポリマー粒子から放出される可能性があることを示唆する。他方、特許文献4には、反応性マイクロスフェア

一のコア部に染料や顔料を滲込ませて機能性染料等として使用できることが記載されているが、如何にして滲込ませうるのかについて具体的に記載されていないし、現に、染料等がマイクロスフェアーのコア部に滲込んだものの記載もない。また、特許文献4には、タンパク質の非特異的吸着が起こりにくくなったマイクロスフェアーが記載されているが、さらなる改善が可能であれば、そのような手段を提供することが望ましいであろう。

5

10

15

したがって、本発明の第一の目的は、ラテックスポリマー粒子(殊に、例えば特許文献4に記載されるような、親水性をポリマー粒子に付与するマクロマー由来の領域を粒子の表層に有するもの)に効率よく、かつ、安定に蛍光体または造影剤を含有せしめる方法を提供することにある。さらなる本発明の目的は、蛍光体または造影剤を安定に含有し、しかも、望ましくないタンパク質等のラテックスポリマー粒子への非特異的吸着をより一層低減できるラテックスポリマー粒子を提供することにある。

上記の課題を解決すべく研究を重ねてきたところ、特許文献1における乳化重合中に磁性粒子を共存させ、さらに水不溶性の有機化合物をも共存させるのとは対照的に、ラテックスポリマー粒子を形成する際に、ラテックス形成性モノマーおよび水溶性(または親水性)のポ20 リマーセグメントを有するマクロマーを用いて共重合させるにもかかわらず、該重合中に無機蛍光体または無機造影剤を共存させると、これらの蛍光体または造影剤が効率よく、かつ、安定にポリマー粒子中に封入または取り込まれることを見出した。また、かようなマクロ

マーとして、その片末端に特定の官能基を担持するポリ (エチレングリコール)セグメントを有する少なくとも 2 種類のマクロマーを用いると、1 種のみのマクロマーを用いるよりは、望ましくないタンパク質等の非特異的吸着を有意に低減できることを見出した。

- 5 したがって、本発明によれば、(i) 1種もしくは2種以上のラテックス形成性モノマー、
  - (ii) 片末端に重合可能なエチレン性基を有し疎水性ポリマーセグメントを介するかもしくは介することなく、他の片末端側に親水性ポリマーセグメントを有するマクロマー、
- 10 (iii) ラジカル重合開始剤、ならびに
  - (iv) 無機蛍光体または無機造影剤

を含んでなる水性媒体中で、該水性媒体を撹拌しながら重合反応を行うことを特徴とする蛍光体を含有するラテックスポリマー粒子の製造方法が提供される。

- 15 また、別の態様の本発明として、a) 1種もしくは2種以上のラ テックス形成性モノマー0.5~99.5重量%、および
- b) 片末端に重合可能なエチレン性基を有し、疎水性ポリマーセグメントを介することなく他の片末端側に親水性ポリマーセグメントを有するマクロマー 0.5~99.5重量%[ここで、該マクロマ20 ーは、他の片末端にヒドロキシル基、カルボキシル基、アルデヒド基、アミノ基、イミノ基メルカプト基、活性エステル型の保護されたヒドロキシル基、活性エステル型の保護されたカルボキシル基、アセタール型の保護されたアルデヒド基、有機スルホニルで保護されたヒドロ

キシル基、反応性の保護されたアミノ基およびC<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>アルコキシル基からなる群より選ばれる基を担持するポリ (エチレングリコール) セグメントを有し、そのエチレングリコール繰り返し単位が、5~1200である少なくとも2種のマクロマーを含む。]

5 の水性媒体中でのラジカル重合によって形成される平均粒径 0.00 1 μ m ~ 5 μ m のラテックスポリマー粒子であって、該粒子の疎水性 コア領域に無機蛍光体または無機造影剤を含有する疎水性コアー親 水性シェル型のラテックスポリマー粒子が提供される。

### 図面の簡単な説明

20 図1は、マクロマーの合成例1で得られたマクロマーの  $^1$ H-N MRスペクトラムである。

図 2 は、マクロマーの合成例 2 で得られたマクロマーの  ${}^{1}H-N$  MRスペクトラムである。

発明の具体的な形態の記述

- 本明細書では、「ラテックスポリマー粒子」とは、水性媒体中でラテックスを形成しうるポリマー粒子を意味する。ラテックスとは当業者に共通に認識されている意味内容で用いており、例えば、水を分散媒としたポリマー粒子の分散液である。水性媒体は、水と混和しうる有機溶媒、例えば、エタノール、メタノール、テトラヒドロフラン、アセトン、アセトニトリル等、さらには緩衝剤等を含み得る水溶液を意味し、特定例では純水である。
  - 「無機蛍光体」は、蛍光性物質もしくは蛍光物質と互換可能に用いられており、外部からの種々な刺激により、かなり高い効率でルミネ

センスを発する物質を称している。造影剤は核磁気共鳴画像形成(MRI)剤またはX線造影剤を意味する。限定されるものでないが、無機蛍光体または無機造影剤としては、周期表のランタノイドに属する希土類金属、例えば、ユーロピウム(Eu)、テルビウム(Tb)、サマリウム(Sm)およびガドリニウム(Gd)等を挙げることができ、また、ある一定の半導体、CdS、CdSe、InP等を挙げることができる。希土類金属は、キレート化合物またはキレート錯体として本発明に従うラテックスポリマー粒子中に含有せしめることができる。蛍光体を含有するラテックス形成性モノマーとマクロマーのとの共重合によってもたらされるポリマー粒子の疎水性コア領域に出土の大量の全では一部分が封入されているかまたは取り込まれ、かような粒子の通常の洗浄等では殆どもしくは全く放出されない状態にある粒子を意味する。

10

15 このような粒子を形成するのに有利に用いることのできる希土類金属のキレート剤としては、限定されるものでないが、テノイルトリフルオロアセトン、ベンゾイルアセトン、アセチルアセトン、等の 1,3 - ジケトン類を挙げることができる。また、特に造影剤として、例えば、G d を用いる場合には、ガドペント酸メグルミン、ガドジアミンが水和物、等の一般名で最終製品として市販されているような錯体をそのまま用いてもよい。さらに、蛍光を発するために希土類金属を用いる場合には、トリオクチルホスフィンオキシド(TOPO)、フェナントロリン(Phen)等のルイス塩基を希土類金属化合物と一緒

に用いてもよい。また、希土類金属以外のバリウム、バリウム塩等も、 上記造影剤に包含されるものの例示である。

5

10

15

20

本発明で用いることのできる「ラテックス形成性モノマー」は、本 発明の目的に沿う限り、水性媒体中でのラジカル重合反応によりラテ ックスを形成できるそれ自体既知のいかなるモノマーも包含する。そ れ自体既知とは、例えば、上記の特許文献1、特許文献2、特許文献 3 等に記載されているごとき当該技術分野で公知であることを意味 する。限定されるものでないが、このようなモノマーとしては、疎水 性ビニルモノマー、特に、ビニル芳香族化合物、例えば、置換もしく は未置換スチレン、1ービニルナフタリン、より具体的には、スチレ ン、αーメチルスチレン、エチルスチレン、pーブロモスチレン、ビ ニルトルエン、t ーブチルスチレン等、が挙げられ、その他、(メタ) アクリル酸 C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>アルキル、より具体的には、アクリル酸メチル、 メタクリル酸メチル、アクリル酸エチル、メタクリル酸エチル、アク リル酸n-ブチル、メタクリル酸n-ブチル等が挙げられる。また、 置換もしくは未置換の共役ジエン、例えばブタジエン等も含むことが できる。このような疎水性モノマーは、本発明に従うラテックスポリ マー粒子のポリマー総重量当たり、0.5~99.5重量%、好ましく は10~90重量%、より好ましくは20~80重量%を用いること ができる。また、これらのモノマーのうち、置換もしくは未置換スチ レンを用いるのが一般に好ましいが、後述するマクロマーの重合可能 なエチレン性基が芳香族モノマー由来の基である場合は、(メタ)ア クリル酸C₁-C₄アルキルも好ましく用いることができる。C₁-C

4アルキルは、例えば、メチル、エチル、nープロピル、isoープロピル、nーブチル、tーブチルであることができる。さらに、これらのモノマーは、2種以上を組み合わせて用いてもよい。なお、(メタ)アクリル酸と称する場合、上記の(メタ)アクリル酸エステル類の例示から明らかなように、アクリル酸またはメタクリル酸のいずれか、または両方を意味する。

上記の疎水性モノマーは、本発明にいうラテックス形成性モノマーとして必須であるが、これらのモノマーには、任意成分として水溶性モノマーを含めることができる。水溶性モノマーの代表的なものとしては、(メタ)アクリル酸アミド、(メタ)アクリル酸2ーヒドロキシエチル、(メタ)アクリル酸2ーヒドロキシプロピル、Nービニルピロリドン等を挙げることができ、上記の疎水性モノマー量の一部、例えば、0~99重量%を代替できる。さらにまた、架橋性モノマー、例えば、上記ビニル芳香族化合物のジビニル化合物または(メタ)アクリルエステルのビス化合物に相当するモノマー、具体的には、ジビニルベンゼン、ビス(メタ)アクリロイルエチル等を任意成分として、上記の疎水性モノマー量の一部、例えば、0~99重量%を代替できる。

10

15

本発明では、ラテックスポリマー粒子のポリマーを構成する、さら 20 なる必須のモノマーとして少なくとも親水性ポリマーセグメントを 有するマクロマーを用いる。マクロマーはマクロモノマーとも称され、 通常、分子量が数千~数万の重合可能なポリマーを意味するが、本発 明に関しては、分子量数百の、所謂オリゴマーに分類されるものも包

含する意味で用いている。本発明で用いるマクロマーは、必須の構成 セグメントとして親水性ポリマー (オリゴマーを包含する。以下、同 じ。) セグメントを有する。親水性セグメントとは、マクロマー中の セグメントとしてではなく、相当する独立したポリマーとした場合に 水に可溶性となるポリマー鎖からなるセグメントを意味する。

このような親水性セグメントは、非イオン性であることが好ましく、 限定されるものでないが、ポリ(エチレングリコール)[以下、PE Gと略記する場合があり、なお、ポリ(オキシエチレン)もしくはポ リ (エチレンオキシド) と互換可能な用語である。]、ポリ (ビニル アルコール)、ポリ(ビニルピロリドン)、ポリ(デキストラン)、 ポリ (デキストリン)、ゼラチン、等の主鎖からなる。上記のマクロ マーは、このような親水性セグメントが、片末端で適当な連結基を介 して重合可能なエチレン性基に結合している。「重合可能なエチレン 性基」とは、通常のラジカル重合反応条件下で反応を進行することが できる機能を有する基を意味する。したがって、限定されるものでな いが、重合可能なエチレン性基は上記でラテックス形成性モノマーに ついて例示したモノマー由来の残基中に存在しうる基であることが できる。このような残基の例としては、(メタ)アクリロイル、芳香 族環が置換されたもしくは未置換のビニルベンジル、ビニルフェニル、 等が挙げられる。前記の親水性ポリマーセグメントは、相当するマク ロマーの調製法によって左右されるが、前記残基と酸素もしくは硫黄 原子、カルボニル、カルボニルオキシ、オキシカルボニル、イミノ、 カルボニルイミノ、イミノカルボニル、C1-C4アルキレン、C1-

10

15

20

C4アルキニレンの1種または2種以上からなる連結基を介して結合されて、本発明で用いるマクロマーまたはマクロマーの部分となりうる。このようなマクロマーまたは部分は、相当する水溶性ポリマーの前記残基によるそれ自体既知の選択的末端化により形成することができる。例えば、合成ポリマーセグメントにあってはリビングポリマーの(メタ)アクリル酸もしくはその反応性エステルを用いる末端処理もしくはリビング重合開始剤としてビニルベンジルアルコール等のアルコール類を用いて、リビング重合を行うか、或いは天然水溶性ポリマーセグメントにあっては、相当するポリマーの(メタ)アクリル酸もしくはその反応性エステルを用いる片末端の選択的処理により、形成することができる。これらの処理または反応は、いずれも当業者に周知であるものが利用できる。

本発明で用いるマクロマーは、また、上記の連結基に加えて、疎水性ポリマーセグメントを介して、親水性ポリマーセグメントが結合していてもよい。疎水性ポリマーセグメントとは、上述した親水性ポリマーセグメントと対立する概念を表すものとして、本明細書では用いており、具体的には、該セグメントに相当する独立したポリマーが水に難溶性ないし不溶性であるものと、理解されている。限定されるものでないが、このような疎水性セグメントは、ポリ (ラクチド) 鎖、ポリ (モーカプロラクトン) 鎖、ポリ (αーおよび/もしくはβーベンジルアスパラギン酸) 鎖、ポリ (γーベンジルグルタミン酸) 鎖であることができる。親水性セグメントとしてポリ (エチレングリコール) 鎖を、そして疎水性セグメントとして前記に例示した鎖を有する

ポリマーまたはマクロマーの例は、例えば、米国特許第5,449, 513号明細書(または特開平6-107565号公報)または米国 特許第5,925,720号明細書(またはWO 96/33233) を参照されたい。これらのセグメントの鎖長は、本発明の目的に沿う 限り、上述のオリゴマーに相当するものからポリマーに相当するもの 5 であることができ、PEGを例にとると、エチレングリコール単位が 5~1200の範囲内にあることが好ましい。当業者であれば、PE G以外の親水性ポリマーセグメントの鎖長も、上記のPEGを参考に 決定できる。他方、疎水性ポリマーセグメントは0~500、該ポリ マーセグメントが存在する場合は、5~500の範囲内にあることが 10 できる。このような疎水性ポリマーセグメントが存在する場合、該セ グメントは上記の芳香族環が置換された(例えば、Cı-C₄アルキ ル、ハロゲン原子、等により)もしくは未置換のビニルベンジル、(メ タ) アクリロイル等の残基に、上記の酸素もしくは硫黄原子、カルボ ニル、カルボニルオキシ、オキシカルボニル、イミノ、カルボニルイ 15 ミノ、イミノカルボニル、Cı-C₄アルキレン、Cı-C₄アルキニ レンの1種または2種以上からなる連結基を介して結合することが できる。また、疎水性ポリマーセグメントと親水性ポリマーセグメン トとは、直接結合するか、または、前記連結基を介して結合すること 20 ができる。

本発明で用いるのに特に好ましいマクロマーは、疎水性ポリマーセグメントが存在せず、PEGを親水性ポリマーセグメントとして有するものである。このような親水性ポリマーセグメントは、上述した、

5

10

15

20

非特異的タンパク質等の吸着を低減するのに役立つ。また、PEGセ グメントは、重合可能なエチレン性基を有する末端に対して、もう一 つの末端に、ヒドロキシル基、アルデヒド基、カルボキシル基、アミ ノ基、イミノ基、メルカプト基、活性エステル型の保護されたヒドロ キシル基、活性エステル型の保護されたカルボキシル基、アセタール 型の保護されたアルデヒド基、反応性の保護されたアミノ基(例えば、 マレイミド)等の、場合により保護基の脱離後に生体分子、例えば、 タンパク質、核酸、糖類、およびこれらの複合物中に存在する官能基 との間で共有結合を形成しうる反応性の官能基を担持せしめたもの が都合よく使用できる。また、上記PEGセグメントのもう一つの末 端の基としては、生体分子等との反応性もしくは相互作用を抑制する ように、C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>アルコキシル基であるか、または、他の官能基へ 化学的に転化できるような有機スルホニルで保護されたヒドロキシ ル基であることができる。限定されるものでないが、有機スルホニル としては、トシル、メシル等が挙げられる。なお、「活性エステル型 の保護された」とは、当該保護されたヒドロキシル基およびカルボキ シル基が、それぞれ、上述の生体分子中のカルボキシル基およびアミ ノ基もしくはヒドロキシル基と容易にエステルを形成しうるように 保護されていることを意味し、当業者に周知の概念で用いている。例 えば、活性エステル型の保護されたヒドロキシル基を有するマクロマ ーの例としては、上記の特許文献 4 にも記載があり、また、上述のW O 96/33233には、疎水性ポリマーセグメントを有するマク ロマーや、多種反応性官能基を片末端に導入する方法が記載されてお

り、これらに準じて当業者であれば、上述した、疎水性ポリマーセグ メントを有していない多種多様のマクロマーを容易に製造できる。こ のような(疎水性ポリマーセグメントを含む場合がある)マクロマー の代表例は次の一般式(I)で表すことができるであろう。

$$CH_{2} = C - L_{1} - (B)_{m} - L_{2} - (CH_{2}CH_{2}O)_{n} - X$$
 (I)

5

10

式中、Rは水素原子または $C_1-C_4$ アルキル基を表し、 $L_1$ は、ラジカル重合可能なモノマーのビニル基以外の部分であり、例えば、メチレン、置換もしくは未置換のフェニレンもしくはフェニルアルキレン、オキシ、カルボニル、カルボニルオキシ、およびそれらの組み合わさった連結基を表し、Bは、式

20

を表し、

 $L_2$ は、酸素原子、 $C_1$ - $C_4$ アルキレン、カルボニル、イミノ、およびこれらの 2 個以上が組み合わさった連結基を表し、

Xは、水素原子、 $C_1-C_4$ アルキル、 $C_1-C_4$ アルキレンカルボキシル、 $C_1-C_4$ アルキレンカルボキシエステル(ここで、エステルは酸ハロゲン化物、 $C_1-C_4$ アルキルエステル、その他の活性エステル等)、 $C_1-C_4$ アルキレンアミノ、 $C_1-C_4$ アルキレンメルカプト、 $C_1-C_4$ アルキレンアセタール(例えば、

$$-CH_2CH_2 \xrightarrow{0}^{R^1}$$

ここで $R^1$ は水素原子、もしくは $C_1-C_4$ アルキルである)、 $C_1-10$   $C_4$ アルキレンオキシカルボニルイミダゾール(例えば、

$$-CH_{2}CH_{2}-0-C-N$$

15

ここで $R^2$ は水素原子もしくは $C_1-C_4$ アルキルである)を表し、mは $0\sim500$ の整数であり、nは $5\sim1200$ の整数である。

このようなマクロマーのうち、mがOを表し(すなわち、疎水性セ グメントを有していない)、そしてXが水素原子またはC<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>ア 20 ルキル(かようなアルキルの例示は、(メタ)アクリル酸エステルに

ついて説明したのと同じである。)を表すマクロマーの1種(以下、 非反応性PEGマクロマーともいう)と、Xが水素原子またはC1-C₄アルキル以外を表すマクロマー(以下、反応性PEGマクロマー ともいう。)の少なくとも1種のマクロマーを組み合わせて用いるの が、特に好ましい。このように2種のマクロマーを組み合わせ使用し て得られる蛍光体含有ラテックスポリマー粒子は、本発明者らの知る 限りでは、従来文献に未載であり、新規である。そして、上記の2種 のマクロマーを用いて調製したポリマー粒子は、マクロマーとして、 反応性PEGマクロマーのみからなる反復単位を含む、例えば、特許 文献4に記載の機能性物質固定化マイクロスフェアーに比べ、それら の表面への望ましくないタンパク質の非特異的吸着が有意に低減す るとの予期せぬ効果を奏する。なお、このような新規の蛍光体または 造影剤含有ラテックスポリマー粒子は、上述した本発明の方法によっ て都合よく製造できるが、蛍光体または造影剤をコア部に導入する方 法としてはそれ自体既知の、蛍光体または造影剤不含のラテックスポ リマー粒子を予め形成しておき、その後、適当な方法で蛍光体または 造影剤を導入する方法によっても製造できる。

5

10

15

したがって、本発明では、別の態様のものとして、本発明の製造方法に限定されるものでない疎水性コア領域に蛍光体を含有する疎水 20 性コアー親水性シェル型のラテックスポリマー粒子が提供される。ここで、非反応性PEGマクロマーと反応性PEGマクロマーにおけるPEG鎖長は同一かまたは前者の方が短くなるような組み合わせが好ましく、通常、前者のPEG鎖長は後者のPEG鎖長の20~10

0%、好ましくは40~90%であることができる。また、非反応性 PEGマクロマーと反応性PEGマクロマーの使用割合は、モル比で、 1:5000~0~5000:1、好ましくは、1:3000~0~3000:1、特に好ましくは1:100~1000:1にある。このような割 合で、2種のPEGマクロマーに由来する反復単位を有するラテック 5 スポリマー粒子(蛍光体を含有する場合も)は、その表面へのタンパ ク質等の非特異的吸着が著しく低減できるので、かかる粒子を、例え ば、in vivo でまたは生体由来の試料を in vitro で取り扱う場合に は、特に好ましい。また、2種のマクロマーを用いて調製したポリマ 一粒子は、反応性PEGマクロマー由来の官能基の生体分子への結合 10 性も改善できる。このような1種もしくは2種以上のマクロマーは、 ラテックスポリマー粒子(蛍光体を含まない)の総重量当たり、O. 5~99.5 重量%、好ましくは10~90 重量%、特に好ましくは 20~80重量%で用いられる。

15 本発明の方法によれば、上記のラテックス形成性モノマーと前記のマクロマーが、水性媒体中で、それ自体公知のラジカル重合に供される。そして、このラジカル重合中に蛍光体(場合によりキレート化合物として)が、上記のモノマーおよびマクロマーの総重量に対して、0.001~90重量%、好ましくは0.1~60重量%、特に好ましくは1~20重量%で共存せしめられる。

ラジカル重合反応は、水性媒体中に上記のラテックス形成性モノマー、マクロマー、蛍光体およびラジカル重合開始剤を存在せしめ、必要により、加熱(約100℃迄)して行う。この反応系は、通常、ア

ルゴン、窒素等の不活性雰囲気下に置かれる。水性媒体中の該ラテッ クス形成性モノマーは 0.1~50 重量/重量%となるように選ぶの が好都合である。上記の反応系を調製する順序は、重合反応を進行す ることができる限り、いかなる順序であってもよく、限定されないが、 好ましくは後述の実施例に従うのがよい。反応時間は、反応温度およ びモノマーの種類により最適条件が変動するが、一般に24時間行う のがよい。ラジカル重合開始剤は、慣用されている開始剤が制限なく 使用できるが、代表的なものとしては、2,2'ーアゾ・ビス・イソブ チロニトリル(A I B N)、2,2'ーアゾビス [ 2 ー ( 2 ーイミダゾ リンー2ーイル)プロパン]、2,2'ーアゾビス(2ーメチルブチロ ニトリル) 等のアゾ系化合物、過酸化ベンゾイル、t-ブチルヒドロ ペルオキシド、ジイソプロピルペルオキシジカーボネート等の有機過 酸化物を挙げることができる。このような開始剤は、総モノマー (マ クロマーを含む)のモル数に対し、0.001~10モル%、好まし くは1~5モル%となるように用いることができる。

10

15

20

こうして製造できるラテックスポリマー粒子は、遠心分離、沈降分離、透析、限外濾過、ゲル濾過、等を単独または組み合わせて使用して精製することができる。こうして得られるラテックスポリマー粒子のうち、例えば、反応性PEGマクロマーに由来する単位を有する粒子は、必要により、保護基(例えば、アセタール)を脱離した後、それ自体既知の反応を用いて、抗体、抗原、ハプテン、レクチン、糖を共有結合を介して粒子上に固定できる。したがって、in vivo で標的指向性標識として、または、in vitro で、特に、2種のマクロマー

を用いた場合には、タンパク質等の非特異的吸着を殆どもしくは全く 伴わず、したがって、バックグランド等の低いアッセイ系で使用でき る。

以下、実施例によって本発明を具体的に説明するが、これらは本発 5 明の範囲を限定するものではない。

<測定装置と条件等>

(1) 分子量測定

(2) 核磁気共鳴スペクトル (<sup>1</sup>H-NMR)

日本電子製 JEOL EX-400(400MHz)、溶媒:D

15 MSO-d=、測定温度:20℃

(3) 粒子径測定

大塚電子製 動的光散乱 (DLS) 光度計 (DLS-7000) 光源: Ar レーザー

(4) 蛍光強度測定

20 日立製 分光蛍光光度計F-2500、得た各粒子懸濁水溶液を超純水にて500倍希釈し、下記測定条件にて蛍光強度を測定することにより、粒子1gあたりの蛍光強度を算出した。(下記の比較例1を基準とする)ホトアル電圧:700V、励起波長:340nm、蛍光

波長:最大強度を示す波長 (615~616.5 n m) マクロマーの合成例1:VB-PEG-NH<sub>2</sub>の合成

アセトンーカリウムの調製法

テトラヒドロフラン (THF) 35.2mL、3M水素化カリウム (KH) / THF溶液5mL (15mmol)、アセトン0.735mL (10mmol)をアルゴン下、室温で反応容器に加え、15分間攪拌して、0.25Mアセトンーカリウム/THF溶液を調製した。 VB-PEG-NH2の合成法

2 Mビニルベンジルアルコール (VBA) / THF溶液1 mL (2 mmo1)、0.25 MアセトンーカリウムTHF溶液8 m1 (2 mmo1)をアルゴン下、室温で反応容器に加え、室温で15分間攪拌してVBAのカリウムアルコキシド溶液を得た。この反応混合物から減圧乾燥でアセトンを留去した。その後、THF60 mLを加え、さらに冷却したシリンジでエチレンオキシド11.3 mL(0.23 mo1)を加えて室温で2日間攪拌して開環重合を行い、VB-PEG-OHを合成した。

この開環重合反応物にトリエチルアミン 1.3 m L (9.4 m m o 1)を加え、これを溶液 A とする。メタンスルホニルクロリド O.5 m L (6.5 m m o 1)を加えた T H F 1 O m L 溶液を溶液 B とする。

- 次いで、VB-PEG-Ms9.0g(2.34mmo1)を蒸留水110mLに溶かし、これを溶液Cとする。25%アンモニア水500mLに、溶液Cを室温、約1時間で滴下した後、さらに室温で3日間攪拌した。この反応溶液からエバポレーターでアンモニアを留去し、さらに100mL程度まで濃縮した。この濃縮溶液を、-15℃に冷却したイソプロピルアルコールに注ぎ、モノマーを沈殿させ、遠心分離操作(6000r.p.m.、40分間、-10℃)を行い、マクロマーを回収した。その後、ベンゼンにそのマクロマーを溶かし、凍結乾燥後にマクロマー(化合物1またはVB-PEG-NH2ともいう)を回収した。
- 15 得た化合物が目的物であることは、上記に記載した測定条件にてゲルパーミエーションクロマトグラフィー(GPC)(東ソー製 HLC-8020)及び核磁気共鳴測定装置(日本電子製 JEOL EX-400(400MHz))により確認した。GPCの結果から、PEG鎖の分子量は3590、分子量分布Mw/Mn=1.04である。

VB-PEG-NH2の「H-NMRスペクトラムを図1に示す。 ビニル基の導入率、アミノ基の導入率は「H-NMRスペクトラム より算出し、ほぼ定量的に導入されているのを確認した。

マクロマーの合成例2:VB-PEG-NH<sub>2</sub>の合成その2

上記合成例1のアセトンーカリウムTHF溶液の代わりに水素化カリウム(KH)/THF溶液を用いてマクロマー(化合物1に相当する)を合成した。

5 KH/THF溶液の調製法

アルゴン雰囲気下の容器にKH/オイルを入れ、ヘキサンでオイル 分を除去した。この操作を3回行い、減圧乾燥を1晩行い、完全にヘ キサンを除去した。THFを加えて3M KH/THF溶液を調製し た。

10 VB-PEG-NH<sub>2</sub>の合成法

THF58mL、2M VBA/THF溶液1mL(2mmo1)、3M KH/THF溶液0.8ml (2.4mmol)をアルゴン下、室温で反応容器に加え、室温で30分間攪拌してVBAのカリウムアルコキシド溶液を得た。この溶液を2時間静置して過剰なKHを沈降15 させ、上澄み溶液をアルゴン雰囲気下の容器に入れ、冷却したシリンジでエチレンオキシド11.3mL(0.23mol)を加えて室温で2日間攪拌して開環重合を行い、VB-PEG-OHを合成した。この開環重合反応物にトリエチルアミン1.3mL(9.4mmol)を加え、これを溶液Aとする。メタンスルホニルクロリド0.5mL(6.5mmol)を加えたTHF10mL溶液を溶液Bとする。溶液Aを約1時間かけて溶液Bに滴下した。滴下後さらに2時間攪拌した後、

反応混合溶液をろ過し、ろ液をエーテルに注ぎ、マクロマーを沈殿さ

せた。そのマクロマーをろ別し、減圧乾燥で溶媒を除去しVB-PE

G-Msを得た。

10

次いで、VB-PEG-Ms7.7g (1.4 mmo1)を蒸留水1 10mLに溶かし、これを溶液 Cとする。25%アンモニア水500 mLに、溶液 Cを室温、約1時間で滴下した後、さらに室温で3日間 攪拌した。この反応溶液からエバポレーターでアンモニアを留去し、さらに100mL程度まで濃縮した。この濃縮溶液を、-15%に冷却したイソプロピルアルコールに注ぎ、マクロマーを沈殿させ、遠心分離操作(6000r.p.m.、40分間、<math>-10%)を行い、モノマーを回収した。その後、ベンゼンにそのマクロマーを溶かし、凍結乾燥後に目的のマクロマーを回収した。

得た化合物が目的物であることは、上記に記載した測定条件にてゲルパーミエーションクロマトグラフィー(GPC)(東ソー製 HLC-8020)及び核磁気共鳴測定装置(日本電子製 JEOL EX-400(400MHz))により確認した。GPCの結果から、15 PEG鎖の分子量は5460、分子量分布Mw/Mn=1.03である。ビニル基の導入率、アミノ基の導入率は「H-NMRスペクトラムより算出し、ほぼ定量的に導入されているのを確認した。マクロマーの合成例3:VB-PEG-OHの合成

20 2M VBA/THF溶液1mL (2mmo1)、0.25Mアセ

トンーカリウムTHF溶液8m1(2mmo1)をアルゴン下、室温で反応容器に加え、室温で15分間攪拌してVBAのカリウムアルコキシド溶液を得た。この反応混合物から減圧乾燥でアセトンを留去した。その後、THF60mLを加え、さらに冷却したシリンジでエチレンオキシド6.8mL(0.14mo1)を加えて室温で2日間攪拌して開環重合を行った。その後、メタノール3mLを加えて反応を止めた。この反応混合溶液を、一15℃に冷却したイソプロピルアルコールに注ぎ、マクロマーを沈殿させ、遠心分離操作(6000 r.p.m.,40分間、一10℃)を行い、マクロマー(化合物2)を回収し、凍結乾燥して溶媒を除去した。

得た化合物が目的物(化合物2またはVB-PEG-OHという)であることは、上記に記載した測定条件にてゲルパーミエーションクロマトグラフィー(GPC)(東ソー製 HLC-8020)及び核磁気共鳴測定装置(日本電子製 JEOL EX-400(400M Hz))により確認した。VB-PEG-OHの「H-NMRスペクトルを図2に示す。GPCの結果から、PEG鎖の分子量は2850、分子量分布Mw/Mn=1.04である。

10

ビニル基の導入率は「H-NMRスペクトラムより算出し、ほぼ 定量的に導入されているのを確認した。

20 マクロマーの合成例 4:アセタールー P E G / P L A - メタクリロイルの合成

$$\begin{array}{c|c} \text{CH}_3\text{CH}_2\text{O} & \text{CH}_3\text{CH}_2\text{O} \\ \hline \text{CH}_3\text{CH}_2\text{O} & \text{CH}_2\text{CH}_2\text{O})_{\overline{m}} & \text{C} \\ \text{CH}_3\text{CH}_2\text{O} & \text{CH}_2\text{CH}_2\text{O} \\ \end{array}$$

(化合物3)

カリウムーナフタレン/THF溶液の調製法

5

15

ナフタレンの入ったアルゴン雰囲気下の容器にTHFを加え溶解 させ、氷冷しながらナフタレンに対して1.05倍モル量の柱状カリ ウムを加え、1日間攪拌させた。この溶液を塩酸滴定して0.326 3 Mカリウムーナフタレン/THF溶液を調製した。

アセタールーPEG/PLA-メタクリロイルの合成

THF40mL、3,3'-ジエトキシ-1-プロパノール0.32 m L (2 m m o 1) をアルゴン雰囲気下の容器に室温で加え、0.3 263Mカリウムーナフタレン/THF溶液 6.2 m L (2 m m o 1) 10 を加え15分間攪拌してカリウムアルコキシド溶液を得た。この溶液 に、冷却したシリンジでエチレンオキシド11.3mL(0.23mo 1)を加えて室温で2日間攪拌して開環重合を行い、アセタール-P EG-OHを合成した。この重合溶液に1mol/L DL-ラクチ ド/THF溶液 8.4 m 1 (8.4 m m o 1)を加えて室温で 3 時間攪 拌し、さらに重合反応を行った。その後、無水メタクリル酸 4.5 m L(28mmol)を加え、室温で2日間攪拌して反応を止めた。こ のマクロマー混合溶液を−15℃に冷却したイソプロピルアルコー ルに注ぎ、マクロマーを沈殿させた。遠心分離操作(6000r.p.

m. , 40分間、-10℃)を行い、マクロマーを回収した。さらにマクロマーをイソプロピルアルコールに注ぎ、マクロマーを沈殿させた。遠心分離操作(6000r.p.m. , 40分間、-10℃)によってマクロマーを精製する操作をした後、ベンゼンにマクロマーを溶解し凍結乾燥を行ってマクロマー(化合物 3 またはアセタールーPEG/PLA-メタクリロイルともいう)を回収した。

5

得た化合物が目的物であることは、上記に記載した測定条件にてゲルパーミエーションクロマトグラフィー(GPC)(東ソー製 HLC-8020)及び核磁気共鳴測定装置(日本電子製 JEOL E 10 X-400(400MHz))により確認した。GPCの結果から、PEG鎖の分子量は5530、分子量分布Mw/Mn=1.03である。アセタールーPEG/PLAーメタクリロイルのラクチド鎖(PLA)の分子量はGPCの結果であるPEG鎖分子量及び「HーNMRスペクトラムより算出し、150である。ビニル基の導入率は15 1H-NMRスペクトラムより算出し、ほぼ定量的に導入されているのを確認した。

実施例1: 蛍光物質封入アミノ末端コアーシェル型ラテックスの調製 コウロピウム (III) テノイルトリフルオロアセトン (EuーTTA) 0.4577g (0.5 mm o 1)、トリオクチルフォスフィンオ 20 キシド (TOPO) 0.3945g (1 mm o 1)、アゾービスーイ ソブチロニトリル (AIBN) 20mg (0.12 mm o 1)をアルゴン雰囲気下の容器に入れ、さらにメタノール20mLを加え超音波 照射して溶解し、さらにスチレンモノマー0.5 mL (4.35 mm o

1)を加えた。これをキレートモノマー溶液とする。マクロマーの合成例1で得た $VB-PEG-NH_2=0.25g(0.0487mmo1)$ 、アルゴン脱気した超純水20mLをアルゴン雰囲気下の容器に加え、スリーワンモーターで攪拌(500r.p.m.)しながら、上記キレートモノマー溶液を加えた。さらに室温で30分間攪拌後、60℃で24時間攪拌して重合反応を行った。この粒子懸濁溶液を透析、遠心分離(<math>6000r.p.m.、30分間、4℃)精製をした。さらに超遠心分離(<math>80000r.p.m.、 $20分間、4℃)精製し、最終的に<math>0.45\mu$ m親水性メンブレンフィルター処理をして、表面にアミノ基が結合し、コア部に蛍光物質を封入したコアーシェル型ラテックス懸濁水溶液を得た。

反応に用いた粒子重量に対しての蛍光物質添加率および相対比(下記の比較例1基準)の算出結果を表-1にまとめて示す。本実施例においては、反応に用いた総モノマー重量は、比較例における粒子重量と相対する重量として算出に用いた。

得たコアーシェル型ラテックスの平均粒子径及び粒子径分布は、上記に記載した大塚電子製 動的光散乱 (DLS) 光度計 (DLS-7000)を用いて測定した。また、日立製 分光蛍光光度計F-2500を用いて蛍光強度を測定し、粒子1g当たりの蛍光強度比(下記の比較例1基準)の各値を表-2に示す。

### 実施例2:

5

10

15

20

マクロマーの合成例 1 で得た $VB-PEG-NH_2=0.4g$  (0.0779 m m o 1)、ユウロピウム (III) テノイルトリフルオロア

セトン (Eu-TTA) 0.4577g (0.5 mmol)、トリオクチルフォスフィンオキシド(TOPO) 0.3945g(1 mmol)、アゾービスーイソブチロニトリル (AIBN) 20mg (0.12mol)をアルゴン雰囲気下の容器に入れ、メタノール20mLを加えて超音波照射して溶解し、スチレンモノマー0.5mL(4.35 mmol)を加えた。スリーワンモーターで攪拌(500 r.p.m.)しながら、アルゴン脱気した超純水20mLを加えて、室温で30分間攪拌後、60℃で24時間攪拌して重合反応を行った。この粒子懸濁溶液を透析、遠心分離(6000 r.p.m.、30分間、4℃)精製をした。最終的に0.45μm親水性メンブレンフィルター処理をして、表面にアミノ基が結合し、コア部に蛍光物質を封入したコアーシェル型ラテックス懸濁水溶液を得た。なお、各データについては実施例1と同様に下記の表-1および表-2にまとめて示す。

実施例3:

10

15 マクロマーの合成例1で得たVB-PEG-NH<sub>2</sub>= 0.12g(0.0234mmol)、マクロマーの合成例3で得たVB-PEG-OH 0.28g(0.0893mmol)、ユウロピウム(III)テノイルトリフルオロアセトン(Eu-TTA)0.4577g(0.5mmol)、トリオクチルフォスフィンオキシド(TOPO)0.39
 20 45g(1mmol)、アゾービスーイソブチロニトリル(AIBN)20mg(0.12mol)をアルゴン雰囲気下の容器に入れ、メタノール20mLを加えて超音波照射して溶解し、スチレンモノマー0.5mL(4.35mmol)を加えた。スリーワンモーターで攪拌(5

00 r.p.m.)しながら、アルゴン脱気した超純水 20 m Lを加えて、室温で 30 の間攪拌後、60 で 24 時間攪拌して重合反応を行った。この粒子懸濁溶液を透析、遠心分離(6000 r.p.m.、30 分間、4  $\mathbb{C}$  )精製をした。最終的に 0.45  $\mathbb{\mu}$  m親水性メンブレンフィルター処理をして、表面にアミノ基が結合し、コア部に蛍光物質を封入したコアーシェル型ラテックス懸濁水溶液を得た。なお、各データについては実施例 1 と同様に下記の表 -1 および表 -2 にまとめて示す。

#### 実施例4:

5

マクロマーの合成例1で得たVB-PEG-NH2=0.04g(0. 10 0 0 7 7 9 m m o 1)、マクロマー合成例 3 で得た V B - P E G - O 0.36g (0.115mmol)、ユウロピウム (III) テノイ H ルトリフルオロアセトン (Eu-TTA) 0.4577g (0.5 mm o1)、トリオクチルフォスフィンオキシド(TOPO) 0.394 5 g (1 m m o l)、アゾービスーイソブチロニトリル (A I B N) 15 20mg (0.12mol) をアルゴン雰囲気下の容器に入れ、メタ ノール20mLを加えて超音波照射して溶解し、スチレンモノマー0. 5 m L (4.35 m m o 1) を加えた。スリーワンモーターで攪拌(5 00 r.p.m.) しながら、アルゴンで脱気した超純水20 m L を加 えて、室温で30分間攪拌後、60℃で24時間攪拌して重合反応を 20 行った。この粒子懸濁溶液を透析、遠心分離 (6000 r.p.m.、 30分間、4℃) 精製をした。最終的に0.45μm親水性メンブレ ンフィルター処理をして、表面にアミノ基が結合し、コア部に蛍光物

質を封入したコアーシェル型ラテックス懸濁水溶液を得た。なお、各 データについては実施例1と同様に下記の表-1および表-2にま とめて示す。

### 実施例5:

- マクロマーの合成例 1 で得た  $VB-PEG-NH_2=0.012g$ 5 (0.00234mmol)、マクロマーの合成例3で得たVB-P EG-OH 0.388g(0.124mmol)、ユウロピウム(III) テノイルトリフルオロアセトン (Eu-TTA) 0.4577g (0. 5 m m o l ) 、トリオクチルフォスフィンオキシド (TOPO) 0. 3945g(1mmol)、アゾービスーイソブチロニトリル (AI 10 BN)20mg(0.12mol)をアルゴン雰囲気下の容器に入れ、 メタノール20mLを加えて超音波照射して溶解し、スチレンモノマ -0.5mL(4.35mmol)を加えた。スリーワンモーターで攪 拌(500 r.p.m.) しながら、アルゴンで脱気した超純水20 m Lを加えて、室温で30分間攪拌後、60℃で24時間攪拌して重合 15 反応を行った。この粒子懸濁溶液を透析、遠心分離(6000 r.p. m.、30分間、4℃)精製をした。最終的に0.45μm親水性メン ブレンフィルター処理をして、表面にアミノ基が結合し、コア部に蛍 光物質を封入したコアーシェル型ラテックス懸濁水溶液を得た。なお、 各データについては実施例1と同様に下記の表-1および表-2に 20 まとめて示す。参考例1:コアーシェル型ラテックスの調製 アルデヒド末端コアーシェル型ラテックス
  - アゾービスーイソブチロニトリル (AIBN) 29.6 mg (0.

18mmol)をアルゴン下で反応容器に加え、さらにスチレン溶液2mL(17mmol)を加えて、これをスチレン溶液とする。超純水160mL、マクロマーの合成例4で得たアセタールーPEG/PLAーメタクリロイル3.436g(0.625mmol)を別の容器に入れアルゴン置換し、これをモノマー溶液とする。この溶液をスリーワンモーターで撹拌(400r.p.m.)しながら、上記のスチレンモノマー溶液を加え、室温で30分間撹拌後、60℃で18時間攪拌し、さらに80℃で6時間攪拌して重合反応を行った。この粒子懸濁水溶液をろ紙でろ過を行い、表面にアセタール基が結合したコアーシェル型ラテックス懸濁水溶液を得た。

5

10

次いで、コアーシェル型ラテックス溶液を1M塩酸でpH2.0に調整した後、2時間攪拌した。その後、1M水酸化ナトリウム水溶液でpH5.0とし、保護基のアセタール基を脱保護し、表面をアルデヒド基にしたコアーシェル型ラテックス懸濁水溶液を得た。

15 この懸濁水溶液を透析およびろ紙でろ過をし、脱塩を行なった。 このようにして得たアルデヒド末端コアーシェル型ラテックスの 平均粒子径及び粒子径分布は、上記に記載した大塚電子製 動的光散 乱(DLS)光度計(DLS-7000)を用いて測定し、粒子径は 65nm、粒子径分布は0.151であった。

20 参考例2:アルデヒド末端コアーシェル型ラテックス

アゾービス-イソブチロニトリル (AIBN) 388.2mg (2.4mm o 1)をアルゴン下で反応容器に加え、さらにスチレン溶液 27mL (235mm o 1)を加えて、これをスチレン溶液とする。超

純水400mL、マクロマーの合成例4で得たアセタールーPEG/PLAーメタクリロイル8.59g(1.56mmo1)を別の容器に入れアルゴン置換し、これをマクロマー溶液とする。この溶液をスリーワンモーターで攪拌(400r.p.m.)しながら、上記のスチレンモノマー溶液を加え、室温で30分間攪拌後、60℃で18時間攪拌し、さらに80℃で6時間攪拌して重合反応を行った。この粒子懸濁水溶液をろ紙でろ過を行い、表面にアセタール基が結合したコアーシェル型ラテックス懸濁水溶液を得た。

次いで、コアーシェル型ラテックス溶液を1M塩酸でpH2.0に 10 調整した後、2時間攪拌した。その後、1M水酸化ナトリウム水溶液 でpH5.0とし、保護基のアセタール基を脱保護し、表面をアルデ ヒド基にしたコアーシェル型ラテックス懸濁水溶液を得た。

この懸濁水溶液を透析およびろ紙でろ過をし、脱塩を行なった。

このようにして得たアルデヒド末端コアーシェル型ラテックスの 15 平均粒子径及び粒子径分布は、上記に記載した大塚電子製 動的光散 乱(DLS)光度計(DLS-7000)を用いて測定し、粒子径は 102.3nm、粒子径分布は0.0665であった。

参考例3:アミノ末端コアーシェル型ラテックス

5

アゾービスーイソブチロニトリル(AIBN)  $20 \, \mathrm{mg}$  (0.12  $20 \, \mathrm{mmo}$  1)をアルゴン下で反応容器に加え、さらにスチレン溶液  $0.5 \, \mathrm{mL}$  ( $4.35 \, \mathrm{mmo}$  1)を加えて、これをスチレンモノマー溶液とする。マクロマーの合成例  $1 \, \mathrm{で得たVB-PEG-NH_2} = 0.25 \, \mathrm{g}$  ( $0.0487 \, \mathrm{mmo}$  1)をアルゴン雰囲気下で反応容器に加え、

さらにアルゴンで脱気した超純水 2 0 m L を加えた。この溶液をスリーワンモーターで攪拌(5 0 0 r . p . m .) しながら、上記のスチレンモノマー溶液を加え、室温で 3 0 分間攪拌後、6 0 ℃で 2 0 時間攪拌(4 0 0 r . p . m .) し、さらに 8 0 ℃で 4 時間攪拌して重合反応を行った。この粒子懸濁水溶液をろ紙でろ過を行い、表面にアミノ基が結合したコアーシェル型ラテックス懸濁水溶液を得た。

このようにして得たアルデヒド末端コアーシェル型ラテックスの 平均粒子径及び粒子径分布は、上記に記載した大塚電子製 動的光散 乱(DLS)光度計(DLS-7000)を用いて測定し、粒子径は 98.2 nm、粒子径分布は0.087であった。

比較例:有機溶媒での膨潤作用による蛍光物質封入コアーシェル型ラテックスの調製

# 比較例1:

5

10

塩化ユーロピウム 6 水和物水溶液(2 2 m g / m L、0.06 m m o l) 1 m L に、テノイルトリフルオロアセトン (T T A) のアセトン溶液 (3 7 m g / m L、0.1 7 m m o l) 1 m L を加え、更にトリオクチルフォスフィンオキシド (T O P O) のアセトン溶液 (8 7 m g / m L、0.2 3 m m o l) 2 m L を加えて、ユーロピウムキレート溶液を調製した。

20 参考例 1 のアルデヒド末端コアーシェル型ラテックスの懸濁液(18.13 m g / m L) 5 m L にアセトン 5 m L を加え、攪拌しながら、さらに上記のユーロピウムキレート溶液 0.12 m L (ユウロピウムキレートとして 0.0018 m m o 1) を加え、遮光下室温で 2 5 分

間撹拌した。攪拌後、アセトンをエバポレーターで留去し、0.2 μ m親水性メンブレンフィルター処理し、過剰なユウロピウムキレートを除去して、アルデヒド末端蛍光物質封入コアーシェル型ラテックスを得た。

5 反応に用いた粒子重量に対しての蛍光物質添加率および相対比(本例を基準の1とする)の算出結果を表-1にまとめて示す。本比較例においては、反応に用いた粒子重量は、実施例における反応に用いた総モノマー重量と相対する重量として算出に用いた。

得たコアーシェル型ラテックスの平均粒子径及び粒子径分布は、上 10 記に記載した大塚電子製 動的光散乱 (DLS) 光度計 (DLS-7 000)を用いて測定した。また、日立製 分光蛍光光度計F-25 00を用いて蛍光強度を測定し、粒子1g当たりの蛍光強度比(本例 を基準とする)の各値を表-2に示す。

# 比較例2:

コウロピウム (III) テノイルトリフルオロアセトン (EuーTTA) 549.2mg (0.60mmol)、トリオクチルフォスフィンオキシド (TOPO) 473.4mg (1.2mmol) にアセトン4mLを加えて、ユーロピウムキレート溶液を調製した。

参考例 2 のアルデヒド末端コアーシェル型ラテックスの懸濁液(1 20 0.0 m g / m L、蒸留水) 1 0 m L にアセトン 1 0 m L を加え、攪拌しながら、さらに上記のユーロピウムキレート溶液 0.2 4 m L (ユウロピウムキレートとして 0.0 3 6 m m o 1) を加え、遮光下室温で3 0 分間撹拌した。攪拌後、アセトンをエバポレーターで留去し、

#### 比較例3:

ユウロピウム (III) テノイルトリフルオロアセトン (EuーTTA) 32.96mg (0.036mmol)、トリオクチルフォスフロンオキシド (TOPO) 28.4mg (0.072mmol) にアセトン10mLを加えて、ユーロピウムキレート溶液を調製した。

#### 比較例4:

15

20

ユウロピウム (III) テノイルトリフルオロアセトン (EuーTTA) 329.5 mg (0.36 mm o 1)、トリオクチルフォスフィン

オキシド (TOPO) 284.1 mg (0.72 mm o 1) にアセトン10 m L を加えて、ユーロピウムキレート溶液を調製した。

この溶液に、参考例2のアルデヒド末端コアーシェル型ラテックスの懸濁液( $10.0 \,\mathrm{mg/mL}$ )1 $0 \,\mathrm{mL}$ を攪拌しながら加え、遮光下室温で3 $0 \,\mathrm{分間撹拌した}$ 。攪拌後、アセトンをエバポレーターで留去し、蒸留水で $10 \,\mathrm{mL}$ にメスアップした。この水溶液を遠心分離( $6000 \,\mathrm{r.p.m.}$ 、3 $0 \,\mathrm{分間}$ 、 $4 \,\mathrm{C}$ )し、 $0.2 \,\mathrm{\mu} \,\mathrm{m}$ 親水性メンブレンフィルター処理し、過剰なユウロピウムキレートを除去して、アルデヒド末端蛍光物質封入コアーシェル型ラテックスを得た。なお、各データについては実施例1と同様に下記の表- $1 \,\mathrm{および表} - 2 \,\mathrm{ct}$ まとめて示す。

### 比較例5:

10

15

ユウロピウム (III) テノイルトリフルオロアセトン (EuーTTA) 164.8 mg (0.18 mm o 1)、トリオクチルフォスフィンオキシド (TOPO) 142.1 mg (0.36 mm o 1) にアセトン5 m L を加えて、ユーロピウムキレート溶液を調製した。

この溶液に、参考例3のアミノ末端コアーシェル型ラテックスの懸濁液(10.0mg/mL)5mLを攪拌しながら加え、遮光下室温で30分間撹拌した。攪拌後、アセトンをエバポレーターで留去し、20 蒸留水で15mLにメスアップした。この水溶液を遠心分離(6000r.p.m.、30分間、4℃)し、0.45μm親水性メンブレンフィルター処理し、過剰なユウロピウムキレートを除去して、アルデヒド末端蛍光物質封入コアーシェル型ラテックスを得た。なお、各デー

タについては実施例1と同様に下記の表-1および表-2にまとめて示す。

実施例 6:蛍光物質封入アルデヒド末端コアーシェル型ラテックスの 調製

ユウロピウム(III)テノイルトリフルオロアセトン(EuーTT A) 0.2288g (0.25mmol)、トリオクチルフォスフィン オキシド (TOPO) 0.1933g (0.49mmol)、アゾービ スーイソブチロニトリル(AIBN) 49.3mg(0.30mmol) をアルゴン下で反応容器に加え、さらにアセトン10mL、スチレン 溶液 1 m L (8.70 m m o 1) を加えて、これをスチレン溶液とす 10 る。超純水80mL、マクロマーの合成例4で得たアセタールーPE G/PLA-メタクリロイル1.72g(0.31mmol)を別の容 器に入れアルゴン置換し、これをモノマー溶液とする。この溶液をス リーワンモーターで撹拌 (400 r.p.m.) しながら、上記のスチ レンモノマー溶液を加え、室温で30分間撹拌後、60℃で24時間 15 撹拌して(400 r.p.m.)重合反応を行った。重合後、アセトン をエバポレーターで留去し、粒子懸濁溶液を遠心分離 (2500 r. p.m.、30分間、4℃)精製をした。最終的に0.2 μ m 親水性メ ンブレンフィルター処理をして、アセタール末端蛍光物質封入コアー シェル型ラテックスを得た。 20

次いで、コアーシェル型ラテックス溶液を1M塩酸でpH2.0に調整した後、2時間撹拌した。その後、1M水酸化ナトリウム水溶液でpH5.0とし、保護基のアセタール基を脱保護し、表面をアルデ

ヒド基にしたコアーシェル型ラテックス懸濁水溶液を得た。この懸濁 水溶液を透析およびろ紙でろ過をし、脱塩を行った。なお、各データ については実施例1と同様に下記の表-1および表-2にまとめて 示す。

5 実施例7:蛍光物質封入アセタール末端コアーシェル型ラテックスの 調製

ユウロピウム (III) テノイルトリフルオロアセトン (Eu-TT A) 0.0572g (0.062mmol)、トリオクチルフォスフィ ンオキシド (TOPO) 0.0483g (0.12mmol)、アゾー ビスーイソブチロニトリル (AIBN) 20mg (0.12mmol) 10 をアルゴン下で反応容器に加え、さらにアセトン5mL、スチレン溶 液1.3 m L (11.3 m m o l) を加えて、これをスチレン溶液とす る。超純水20mL、マクロマーの合成例4で得たアセタールーPE G/PLA-メタクリロイル 0.43g(0.078mmol)を別の 容器に入れアルゴン置換し、これをモノマー溶液とする。この溶液を 15 スリーワンモーターで撹拌 (400 r.p.m.) しながら、上記のス チレンモノマー溶液を加え、室温で30分間撹拌後、60℃で24時 間撹拌して(400 r.p.m.) 重合反応を行った。重合後、アセト ンをエバポレーターで留去し、粒子懸濁溶液を遠心分離(1000 r.p.m.、30分間、4℃)精製をした。最終的に0.2 μ m 親水性 20 メンブレンフィルター処理をして、アセタール末端蛍光物質封入コア - シェル型ラテックスを得た。なお、各データについては実施例1と 同様に下記の表-1および表-2にまとめて示す。

## 実施例8:

ユウロピウム (III) テノイルトリフルオロアセトン (Eu-TT A) 0.5721g(0.62mmol)、トリオクチルフォスフィン オキシド (TOPO) 0.4833g (1.23mmol)、アゾービ スーイソプチロニトリル (AIBN) 20mg (0.12mmol) をアルゴン下で反応容器に加え、さらにアセトン 5 m L、スチレン溶 液 1.3 m L (11.3 m m o l) を加えて、これをスチレン溶液とす る。超純水20mL、マクロマーの合成例4で得たアセタールPEG /PLA-メタクリロイル 0.43g(0.078mmol)を別の容 器に入れアルゴン置換し、これをモノマー溶液とする。この溶液をス 10 リーワンモーターで撹拌 (400 r.p.m.) しながら、上記のスチ レンモノマー溶液を加え、室温で30分間撹拌後、60℃で24時間 撹拌して(400 r.p.m.)重合反応を行った。重合後、アセトン をエバポレーターで留去し、粒子懸濁溶液を遠心分離(10000г. p.m.、30分間、4℃)精製をした。最終的に0.2μm親水性メ 15 ンブレンフィルター処理をして、アセタール末端蛍光物質封入コアー シェル型ラテックスを得た。なお、各データについては実施例1と同 様に下記の表-1および表-2にまとめて示す。

#### 実施例9:

20 ユウロピウム (III) テノイルトリフルオロアセトン (EuーTTA) 1.1441g(1.25mmol)、トリオクチルフォスフィンオキシド(TOPO) 0.9666g(2.45mmol)、アゾービスーイソブチロニトリル (AIBN) 20mg(0.12mmol)

をアルゴン下で反応容器に加え、さらにアセトン5 m L、スチレン溶液 1.3 m L(11.3 m m o 1)を加えて、これをスチレン溶液とする。超純水20 m L、マクロマーの合成例4 で得たアセタールーPE G/P L A - メタクリロイル0.43 g(0.078 m m o 1)を別の容器に入れアルゴン置換し、これをモノマー溶液とする。この溶液をスリーワンモーターで撹拌(400 r.p.m.)しながら、上記のスチレンモノマー溶液を加え、室温で30 分間撹拌後、60 ℃で24 時間撹拌して(400 r.p.m.)重合反応を行った。重合後、アセトンをエバポレーターで留去し、粒子懸濁溶液を遠心分離(1000 r.p.m.、30 分間、4 ℃)精製をした。最終的に0.2  $\mu$  m親水性メンブレンフィルター処理をして、アセタール末端蛍光物質封入コアーシェル型ラテックスを得た。なお、各データについては実施例1と同様に下記の表-1 および表-2 にまとめて示す。

10

表-1 蛍光物質添加率および蛍光物質添加量の相対比

株	光	丰丽古华井	祖光物質 ※ 主車	· 14	料了每日	蛍光物質	蛍光物質	<b>蛍光物質添加</b>
r H	ALCON PROPERTY.		(nmol)	モノ キー参加 重量(g)*1	位于里里 (g)*2	你加辛 (mmo1/g)*3		重の倍め氏***
実施例1	本発明の方法	7ミ/基	0.5	0.703		0.711		36
" 2	本発明の方法	7ミ/基	0.5	0.853		0.586		30
8 - "	本発明の方法	7ミ/基	0.5	0.853		0. 586		30
″ 4	本発明の方法	7ミ/基	0.5	0.853		0.586		30
2 "	本発明の方法	7ミノ基	0.5	0.853		0.586		30
比較例2	有機溶媒による膨潤作用	アルデヒド基	0.018		0.1		0. 180	6
%	有機溶媒による膨潤作用	アルデヒド基	0.036		0.1		0.360	18
<i>"</i> 4	有機溶媒による膨潤作用	アルデヒド基	0.36		0.1		3.600	181
, 5	有機溶媒による膨潤作用	7ミ/基	0.18		0.05		3.600	181
″ 1	有機溶媒による膨潤作用	アルデヒド基	0.0018		0.09		0.020	
実施例6	本発明の方法	アルデヒド基	0.25	2. 626		0.095		2
7 "	本発明の方法	アセタール基	0.062	1.608		0.039		2
″ 8	本発明の方法	アセタール基	0.62	1.608		0.386		19
6 "	本発明の方法	アセタール基	1.25	1.608		0. 777		39
	7 4 4 4 4 C 14 F F							

\*1:粒子構成主成分(マクロマー+スチレン)の全添加重量(比較例1-5の反応に用いた粒子重量に相当する)

\*2:反応に用いた粒子重量

\*3:反応に用いた粒子構成主成分(マクロマー+スチレン)1g当たりに対する蛍光物質添加モル量

\*4:反応時に用いた粒子1g当たりに対する蛍光物質添加モル量

\*5:比較例1に対する添加蛍光物質添加率の相対比

-2 平均粒子径および蛍光強度比

1			蛍光物質	平均				
無	蛍光物質導入方法	表面官能基	添加量の	粒子径	粒子径分布	励起被長	蛍光波長	蛍光強度比
			福效比*1	(III)		(mm)	( <u>E</u> )	*
実施例1	本発明の方法	アミノ甚	36	162.7	0.056	340	616	~
, 2	本発明の方法	7%/基	30	163.2	0.037	340	616.5	. c.
% «	本発明の方法	アミノ基	30	160.9	0.115	340	616	
/ 4	本発明の方法	アミノ基	30	147.3	0.094	340	616	9 6
″ 5	本発明の方法	アミノ甚	30	150.9	0. 088	340	616.5	10 1
比較例2	有機溶媒による膨潤作用	アルデヒド基	6	106.7	0.043	340	616.5	1.6
£ "	有機溶媒による膨潤作用	アルデヒド基	18	107.9	0.048	340	616.5	9
″ 4	有機溶媒による膨潤作用	アルデヒド基	181	123.2	0.089	340	616	2.8
" 5	有機溶媒による膨潤作用	アミノ甚	181	107.9	0.039	340	615	7.1
" 1	有機溶媒による膨潤作用	アルデヒド基	1	65.1	0.078	340	616.5	1 -
実施例6	本発明の方法	アルデヒド基	5	52.7	0.120	340	616.5	80
L "	本発明の方法	アセタール基	2	121.0	0.064	340	616.5	1 0
8 "	本発明の方法	アセタール基	19	118.8	0.041	340	616.5	9 0
6 "	本発明の方法	アセタール基	39	81.8	0.057	340	616.5	9 9
						:		- -

\*1:比較例1に対する添加蛍光物質添加率の相対比

\*2:比較例1に対する粒子1g当たりの蛍光強度の相対比

以上のデータから、本発明に従うラテックスポリマー粒子の製造方法はポリマー粒子に効率よく、かつ、安定に蛍光体または造影剤を含有するラテックスポリマー粒子を提供できることがわかる。

5 実施例1~5および比較例1~5の方法に従って得られた各粒子懸濁水溶液を超純水にて粒子濃度を2mg/mLとした。また、得られた各粒子懸濁水溶液を測定時の蛍光強度が約15000になるように超純水にて調整した。粒子濃度あるいは蛍光強度が揃えられた各粒子懸濁水溶液をさらに緩衝液(0.05wt%ドデシル硫酸ナトリウム(SDS)を含む

1/15M PBS, pH.7.4) にて500倍希釈し、下記測定条件にて時間分解 蛍光測定により蛍光強度を測定した。その後、37℃で保存し、3日後、 5日後、7日後に同様の条件で蛍光強度を測定した。緩衝液で希釈直後 の蛍光強度を基準とし(100%)、各時間にて3回の測定値の平均値を用 いて経時的な蛍光強度の変化率を算出し、各粒子の蛍光安定性を比較 した。

<測定装置と条件等>

実施例10:

10

15

大日本製薬製 マルチディテクションミクロプレートリーダー パワースキャンHT

光源:10Wキセノンフラッシュランプ、励起波長:340nm, 蛍光波長
20 :標準 干渉フィルター620/40nm、感度:120、測定回数:50回、測定位置に移動後、光源照射までの時間:500μ sec、測定間隔時間:
10msec、遅延時間:200μ sec、測定時間:400μ sec

<結果>

粒子濃度を2mg/mLとなるように調整したときの蛍光強度とその経時的な推移を表一3に示す。イニシャル時の蛍光強度に関して、実施例1~5と比較例1~5とを比較すると実施例の方が明らかに蛍光強度は高かった。また、蛍光強度の経時的な推移を同様に実施例と比較例とを比べると、実施例では、37℃、7日後においてもイニシャル時の90%以上の強度を維持したが比較例では62~85%に低下した。この結果は、実施例粒子の蛍光の方が安定であることを示している。

蛍光強度を約15000カウントと一定にしたときの蛍光強度の推移を表-4に示す。37℃、7日後の強度は、実施例では95%以上を維持したが比較例では、78~84%に低下した。本発明粒子の方が比較例に比べて明らかに経時的に安定であることを示した。

表-3 蛍光安定性評価 (粒子濃度統一:2mg/mL)

5

			•	
例	0 時間 蛍光強度 平均値	3日後(%)	5 日後(%)	7日後(%)
実施例 1	16625	92.5±1.9	90.5±2.8	91.6±1.8
実施例 2	15003	95.0±1.5	93.3±3.3	94.6±3.1
実施例 3	17746	98.6±1.2	96.2±3.2	97.2±2.1
実施例 4	17381	$97.9 \pm 2.2$	96.5±3.0	96.4±0.7
実施例 5	15873	98.6±1.1	95.2±3.7	98.2±3.5
比較例 1	950	68.8±2.2	63.7±1.9	62.1 ± 2.8
比較例 2	4382	86.5±3.4	77.6±3.9	81.1±3.1
比較例3	9483	89.4±3.9	76.8±5.2	78.8±3.0
比較例 4	11869	$91.0 \pm 3.6$	82.3±4.3	84.5±3.5
比較例 5	14073	93.2±2.2	85.6±0.9	84.2±2.9

表-4 蛍光安定性評価 (蛍光強度を統一:約 15000 カウント)

	T			
例	O時間 蛍光強度 平均値	3 日後(%)	5 日後(%)	7 日後(%)
実施例 1	16756	97.2±2.3	93.8±1.7	95.5±2.7
実施例 2	13651	98.6±1.4	95.3±2.8	97.8±2.6
実施例3	12896	102.4±0.6	96.9±3.8	101.0±2.5
実施例 4	14923	103.1±1.2	98.8±2.1	100.5 ± 2.5
実施例 5	15317	100±2.5	97.7±2.3	96.7±3.1
比較例 1	15314	79.6±0.7	76.1±1.1	78.2±2.8
比較例 2	14863	79.6±2.4	82.8±2.4	81.2±3.1
比較例3	12786	84.2±2.3	83.4±1.7	84.1±2.7
比較例 4	13619	93.8±2.3	77.7±2.6	78.0±3.2
比較例 5	13608	83.9±1.8	80.5±2.1	81.8±2.1

# 産業上の利用可能性

本発明に従うラテックスポリマー粒子の製造方法はポリマー粒子 5 に効率よく、かつ、安定に蛍光体または造影剤を含有するラテックス ポリマー粒子を提供できることがわかる。したがって、限定されるも のでないが、医療分野、診断薬製造業の分野で利用できる。

## 請求の範囲

- 1. (i) 1種もしくは2種以上のラテックス形成性モノマー、 (ii) 片末端に重合可能なエチレン性基を有し、疎水性ポリマーセグメントを介するかもしくは介することなく、他の片末端側に親水性ポリマーセグメントを有するマクロマー、
  - (iii) ラジカル重合開始剤、ならびに
  - (iV) 無機蛍光体または無機造影剤

を含んでなる水性媒体中で、該水性媒体を撹拌しながら重合反応を行うことを特徴とする蛍光体を含有するラテックスポリマー粒子の製 10 造方法。

- 2.親水性ポリマーセグメントがポリ (エチレングリコール)、ポリ (ビニルアルコール)、ポリ (ビニルピロリドン)、ポリ (デキストラン)、ポリ (デキストリン) およびゼラチンからなる群より選ばれる水溶性ポリマー由来のセグメントであり、そして疎水性セグメントがポリ (ラクチド)、ポリ (εーカプロラクトン)、ポリ (αーおよび/もしくはβーベンジルアスパラギン酸)および (γーベンジルグルタミン酸)からなる群より選ばれる水難溶性ポリマー由来である請求項1記載の製造方法。
- 3.マクロマーが、疎水性ポリマーセグメントが存在せず、そして親20 水性ポリマーセグメントがポリ(エチレングリコール)由来である請求項1記載の製造方法。
  - 4. マクロマーが、疎水性セグメントが存在せず、そして他の片末端 にヒドロキシル基、カルボキシル基、アルデヒド基、アミノ基、イミ

ノ基、メルカプト基、活性エステル型の保護されたヒドロキシル基、活性エステル型の保護されたカルボキシル基、アセタール型の保護されたアルデヒド基、有機スルホニルで保護されたヒドロキシル基、反応性の保護されたアミノ基およびC<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>アルコキシル基からなる群より選ばれる基を担持するポリ(エチレングリコール)セグメントを有するマクロマーの2種以上である請求項1記載の製造方法。
5.マクロマーが、2種存在し、第一のマクロマーが、疎水性セグメントが存在せず、そして他の片末端にヒドロキシル基およびC<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>アルコキシル基からなる群より選ばれる基を担持するポリ(エチレングリコール)セグメントを有するマクロマーであり、第二のマクロマーが、疎水性セグメントが存在せず、そして他の片末端にカルボキシル基、アルデヒド基、アミノ基、イミノ基、メルカプト基、活性エステル型の保護されたヒドロキシル基、活性エステル型の保護されたヒドロキシル基、活性エステル型の保護され

10

15

20

められる請求項1記載の方法。

たカルボキシル基、アセタール型の保護されたアルデヒド基、反応性の保護されたアミノ基および有機スルホニルで保護されたヒドロキシル基からなる群より選ばれる基を担持するポリ(エチレングリコール)セグメントを有するマクロマーであり、第一のマクロマーにおける該セグメントが第二のマクロマーにおける該セグメントと同一鎖長であるかもしくはより短い鎖長であり、かつ、第一のマクロマーと第二のマクロマーがモル比で1:5000~5000:1の割合で含

6.第一のマクロマーにおけるエチレングリコール繰り返し単位が 5 ~1200の整数であり、第二のマクロマーにおけるエチレングリコ

ール繰り返し単位が  $5\sim1200$ の整数であり、そして前者の単位が後者の単位と同一もしくはより小さい数である請求項 5 記載の方法。 7.1種もしくは 2 種以上のラテックス形成性モノマーがスチレン、 $\alpha$  ーメチルスチレン、 $\alpha$  ーブロモスチレン、ビニルトルエン、1 ービニルナフタリン、(メタ)アクリル酸  $C_1$  ー  $C_4$  アルキルおよびジビニルベンゼンからなる群より選ばれる請求項  $1\sim5$  のいずれかに記載の方法。

- 8.無機蛍光体または無機造影剤がキレート化合物の形態にある請求項1記載の方法。
- 10 9. マクロマーが、下記一般式 (I) で表される請求項 1 ~ 8 のいず れかに記載の方法:

$$CH_{2} = C - L_{1} - (B)_{m} - L_{2} - (CH_{2}CH_{2}O)_{n} - X$$
 (I)

式中、Rは水素原子またはC<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>アルキル基を表し、L<sub>1</sub>は、ラジカル重合可能なモノマーのビニル基以外の部分である連結基を表 15 し、Bは、式

5 — (NHCHCH-CO)— (NHCH-CO)— (NHCH-CO)— (NHCH-CO)— (NHCH-CO)— (対 たは

10

を表し、

L₂は、酸素原子、C₁-C₄アルキレン、カルボニル、イミノ、およびこれらの2個以上が組み合わさった連結基を表し、

Xは、水素原子、 $C_1-C_4$ アルキル、 $C_1-C_4$ アルキレンカルボ 15 キシル、 $C_1-C_4$ アルキレンカルボキシエステル(ここで、エステルは酸ハロゲン化物、 $C_1-C_4$ アルキルエステル、その他の活性エステル等)、 $C_1-C_4$ アルキレンアミノ、 $C_1-C_4$ アルキレンメルカプト、 $C_1-C_4$ アルキレンアセタール、 $C_1-C_4$ アルキレンオキシカルボニルイミダゾールを表し、mは0~500の整数であり、n20 は5~1200の整数である。

10. a) 1種もしくは2種以上のラテックス形成性モノマー0. 5~99.5重量%、および

b) 片末端に重合可能なエチレン性基を有し、疎水性ポリマーセ

グメントを介することなく他の片末端側に親水性ポリマーセグメントを有するマクロマー 0.5~99.5 重量%[ここで、該マクロマーは、他の片末端にヒドロキシル基、カルボキシル基、アルデヒド基、アミノ基、イミノ基、メルカプト基、活性エステル型の保護されたヒドロキシル基、活性エステル型の保護されたカルボキシル基、アセタール型の保護されたアルデヒド基、有機スルホニルで保護されたヒドロキシル基およびC1-C4アルコキシル基からなる群より選ばれる基を担持するポリ(エチレングリコール)セグメントを有し、そのエチレングリコールの繰り返し単位が、5~1200である少なくとも2種のマクロマーを含む。1

5

10

の水性媒体中でのラジカル重合によって形成される平均粒径 0.00  $1~\mu$  m  $\sim 5~\mu$  m のラテックスポリマー粒子であって、該粒子の疎水性コア領域に無機蛍光体または無機造影剤を含有する疎水性コアー親水性シェル型のラテックスポリマー粒子。

15 11.マクロマーが、2種存在し、第一のマクロマーが、疎水性セグメントが存在せず、そして他の片末端にヒドロキシル基およびC₁ーC₄アルコキシル基からなる群より選ばれる基を担持するポリ(エチレングリコール)セグメントを有するマクロマーであり、第二のマクロマーが、疎水性セグメントが存在せず、そして他の片末端にカルボ20 キシル基、アルデヒド基、アミノ基、イミノ基、メルカプト基、活性エステル型の保護されたヒドロキシル基、活性エステル型の保護されたヒドロキシル基、活性エステル型の保護されたヒドロキシル基、活性エステル型の保護されたヒドロキの保護されたアルデヒド基、反応性の保護されたアミノ基および有機スルホニルで保護されたヒドロキ

シル基からなる群より選ばれる基を担持するポリ(エチレングリコール)セグメントを有するマクロマーであり、第一のマクロマーにおける該セグメントと同一鎖 長であるかもしくはより短い鎖長であり、かつ、第一のマクロマーと 第二のマクロマーをモル比で1:5000~5000:1の割合で含む請求項10記載の疎水性コアー親水性シェル型のラテックスポリマー粒子。

5

20

12.第一のマクロマーにおけるエチレングリコール繰り返し単位が 5~1200の整数であり、第二のマクロマーにおけるエチレングリ コール繰り返し単位が5~1200の整数であり、そして前者の単位 が後者の単位と同一もしくはより小さい数である請求項10記載の 疎水性コアー親水性シェル型のラテックスポリマー粒子。

13.1種もしくは 2 種以上のラテックス形成性モノマーがスチレン、 $\alpha$  - メチルスチレン、p - ブロモスチレン、ビニルトルエン、1 - ビニルナフタリン、(メタ)アクリル酸  $C_1$  -  $C_4$  アルキルおよびジビニルベンゼンからなる群より選ばれる請求項  $10 \sim 12$  のいずれかに記載の疎水性コアー親水性シェル型のラテックスポリマー粒子。

14.蛍光体または造影剤が周期表のランタノイドに属する希土類金属またはそのキレート化合物である請求項10~13のいずれかに記載の疎水性コアー親水性シェル型のラテックスポリマー粒子。

15. マクロマーが、下記一般式(I)で表される請求項10~14 のいずれかに記載の疎水性コアー親水性シェル型のラテックスポリマー粒子:

$$CH_{2} = \stackrel{R}{C} - L_{1} - (B)_{m} - L_{2} - (CH_{2}CH_{2}O)_{n} - X$$
 (I)

式中、Rは水素原子またはC<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>アルキル基を表し、L<sub>1</sub>は、ラジカル重合可能なモノマーのビニル基以外の部分である連結基を表し、Bは、式

5

10

-(NHCHCO)-| CH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>COOCH<sub>2</sub>

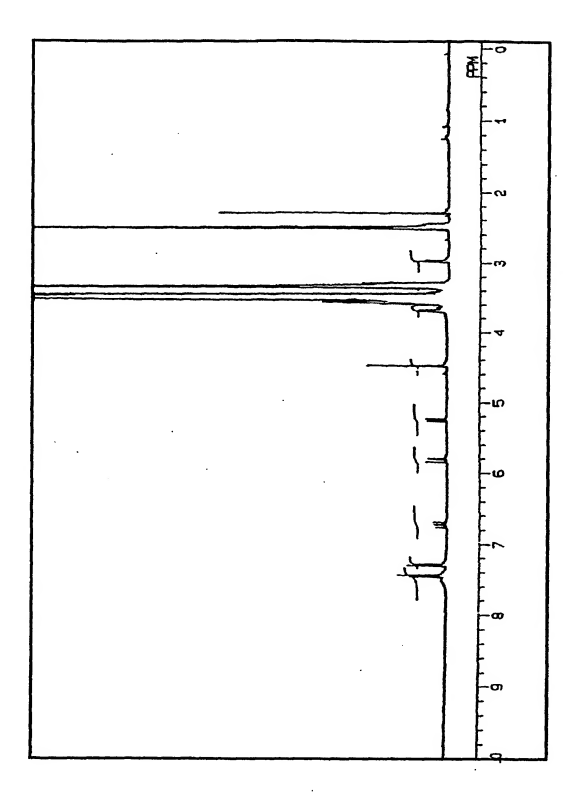
### 15 を表し、

L₂は、酸素原子、C₁-C₄アルキレン、カルボニル、イミノ、およびこれらの2個以上が組み合わさった連結基を表し、

Xは、水素原子、 $C_1-C_4$ アルキル、 $C_1-C_4$ アルキレンカルボキシル、 $C_1-C_4$ アルキレンカルボキシエステル(ここで、エステルは酸ハロゲン化物、 $C_1-C_4$ アルキルエステル、その他の活性エステル等)、 $C_1-C_4$ アルキレンアミノ、 $C_1-C_4$ アルキレンメル

カプト、 $C_1-C_4$ アルキレンアセタール、 $C_1-C_4$ アルキレンオキシカルボニルイミダゾールを表し、mは $0\sim500$  の整数であり、nは $5\sim1200$  の整数である。

Fig. 1



<u>u</u>

# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.
PCT/JP03/16325

		101/02	03/10323
A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER Int.Cl <sup>7</sup> C08F290/02, C08F2/44, G0	1N33/545, A61K4	9/00, A61	K49/04
According to International Patent Classification (IPC) or to both	national classification and	IPC	
B. FIELDS SEARCHED	·····		
Minimum documentation searched (classification system follow Int.Cl <sup>7</sup> C08F290/00-290/14, C08F2 G01N33/545, A61K49/00-49	99/00-299/08, c	s) 08F2/44,	·
Documentation searched other than minimum documentation to	the extent that such document	ents are included	in the fields seembed
Electronic data base consulted during the international search (n	ame of data base and, where	e practicable, sear	ch terms used)
C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT			
Category* Citation of document, with indication, where		passages	Relevant to claim No:
A WO 97/45468 A1 (EASTMAN CHI	EMICAL CO.),		1-15
04 December, 1997 (04.12.97 Claims and examples	),		•
& WO 97/45495 A1	O 97/45490 A1	ļ	
& WO 01/90272 A2 & E	P 902800 A	ţ	i
& EP 902813 A & E & EP 1290101 A & T	P 902814 A S 5891950 A1		İ
& US 5998543 A1 ΄ ε τ	IS 6297328 B1		
& US 6417267 B1 & 5 & JP 14-502443 A & 5 & DE 69700813 T & 5	P 12-516271 A		
& JP 14-502443 A & 5	P 14-502442 A	<u> </u>	
& AU 3212297 A & F	ル 69/15404 T .II 3212397 A	ļ	
& AU 3285997 A & A	U 3212397 A U 710775 B	į	
[ & AU 729319 B . & C	A 2255702 A	l	
& CA 2255828 A . & C	A 2257107 C		
& ES 2141620 T & E & BR 9709378 A & E	S 2179349 T R 9709389 A	1	,
a Br 5705570 R	R 9709369 A	İ	
		į	
Further documents are listed in the continuation of Box C.		annex.	
* Special categories of cited documents:  "A" document defining the general state of the art which is not	"T" later document publi priority date and no	ished after the inter	national filing date or e application but cited to
"E" considered to be of particular relevance "E" earlier document but published on or after the international filing	understand the princ	ciple or theory unde	rlying the invention laimed invention cannot be
date  "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which i	considered novel or step when the docur	cannot be consider nent is taken alone	ed to involve an inventive
cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)  "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other	"Y" document of particu	lar relevance; the c re an inventive step	laimed invention cannot be when the document is documents. such
means document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed	combination being of document member of	obvious to a person	skilled in the art
Date of the actual completion of the international search 02 April, 2004 (02.04.04)	Date of mailing of the in 20 April,	nternational searce 2004 (20.	h report 04.04)
Name and mailing address of the ISA/	Authorized officer	<del></del>	
Japanese Patent Office			<b>1</b>
Facsimile No.	Telephone No.		

# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No. PCT/JP03/16325

Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
	& BR 9709396 A & BR 0111096 A & CN 1226260 A & CN 1226275 A & CN 1226276 A	
	·	·
	·	
		·

A. 発明の属する分野の分類(国際特許分類 (IPC))

Int. C1': C08F290/02, C08F2/44, G01N33/545, A61K49/00, A61K49/04

B. 調査を行った分野

調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC))

Int. C1': C08F290/00-290/14, C08F299/00-299/08, C08F2/44, G01N33/545, A61K49/00-49/04

最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

国際調査で使用した電子データベース(データベースの名称、調査に使用した用語)

C. 関連する	らと認められる文献	
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
A	WO 97/45468 A1 (EASTMAN CHEMICAL COMPANY), 1997. 12. 04, Claims and Examples   &WO 97/45495 A1 &WO 97/45490 A1   &WO 01/90272 A2 &EP 902800 A   &EP 902813 A	1-15

## 区欄の続きにも文献が列挙されている。

□ パテントファミリーに関する別紙を参照。

- \* 引用文献のカテゴリー
- 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す もの
- 「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日 以後に公表されたもの
- 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する 文献(理由を付す)
- 「O」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献
- 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願

- の日の後に公表された文献
- 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって 出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理論 の理解のために引用するもの
- 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 の新規性又は進歩性がないと考えられるもの
- 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに よって進歩性がないと考えられるもの
- 「&」同一パテントファミリー文献

国際調査を完了した日 02.04.2004 国際調査報告の発送日 20.4.2004 国際調査機関の名称及びあて先 特許庁審査官(権限のある職員) 小 野 寺 務 押 4 J 8118 東京都千代田区霞が関三丁目4番3号 電話番号 03-3581-1101 内線 3455

C(続き).	関連すると認められる文献	
引用文献の		関連する
カテゴリー*	引用文献名及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示&DE69700813T&DE69715404T	請求の範囲の番号
	&AU 3212297 A &AU 3212397 A	
	&AU 3285997 A &AU 710775 B	
	&AU 729319 B &CA 2255702 A &CA 2255828 A &CA 2257107 C	
	&CA 2255828 A &CA 2257107 C &ES 2141620 T &ES 2179349 T	
	&BR 9709378 A &BR 9709389 A	
	&BR 9709396 A &BR 0111096 A	
	&CN 1226260 A &CN 1226275 A &CN 1226276 A	
	&CN 1226276 A	
	,	·
		,
į		
1		